

FELIGEN RCP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Разрешен

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FELIGEN RCP lyophilisate and solvent for suspension for injection

FELIGEN RCP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Португалски

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.60 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AD04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

еднодозови флакони

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

8/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2297

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/03/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката